This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

THIS PAGE BLANK (USPTO)

(19)日本国特許庁 (JP) (12) 公開特許公報 (A)

(11)特許出願公開番号

特開平6-305960

(43)公開日 平成6年(1994)11月1日

(51) Int.Cl. ⁵ A 6 1 K 31/34 C 0 7 D 319/18	識別記号 ACL	庁内整理番号 7431-4C	FI	技術表示箇所
405/12 # A 0 1 N 47/28 47/30	2 1 1 1 0 1 E	7602-4C 9159-4H 審査請求	未請求 請求項	頁の数1 OL (全 18 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号	特顧平5-263814		(71)出願人	000109543 テルモ株式会社
(22)出願日	平成5年(1993)10月]21日	(72)発明者	東京都渋谷区幡ヶ谷2丁目44番1号 鈴木 繁樹
(31)優先権主張番号 (32)優先日	特願平5-39042 平 5 (1993) 2 月26日	3		神奈川県横浜市南区永楽町 2 - 17 - 10 ブ ラザパーク大通り 802号
(33)優先権主張国	日本 (JP)		(72)発明者	川原 一夫 神奈川県足柄上郡中井町井ノロ1500番地 テルモ株式会社内
			(72)発明者	山下 智 神奈川県足柄上郡中井町井ノロ1500番地 テルモ株式会社内
				最終頁に続く

(54)【発明の名称】 チオウレア誘導体含有固形製剤

(57)【要約】

【構成】チオウレア誘導体と、精製水に溶解したときp H6.5以下になる酸性物質を互いに接触しないように 微視的な隔壁を設けて配合した経口用製剤。

【効果】ヘリコバクターピロリに対する抗菌作用および 抗潰瘍作用を有するチオウレア誘導体の安定性の良い製 剤が得られる。

*レア誘導体;

特開平6-305960

【特許請求の範囲】

【請求項1】 下記の一般式(1)で表わされるチオウ*

【化1】 R₂-N (CH₂)_n-N H-(CH₂)_m-CH

「式中 R_1 及び R_2 は同一又は異なって、それぞれ低級ア ルキル基を示すか、またはR1及びR2が一緒になって式 - (CH₂)₁-CHR₃-(CH₂)₁-(式中R₃は水素 を示す)を有する基を示し、Aは式-CH=CH-又は -CH=N-を示し、1は1又は2であり、mは0及至 2の整数を示し、nは1及至5の整数を示す。]と、精 製水に溶解したときpH6. 5以下になる酸性物質を互 いに接触しないように微視的な隔壁を設けて配合したこ とを特徴とする経口用製剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は特定のチオウレア誘導体 は溶出性及び安定性の改善されたチオウレア誘導体含有 固形製剤とその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】薬物を経口製剤の形態にする場合は、乾 式法あるいは湿式法などにより顆粒を製しカプセルに充 填したりあるいは打錠して製剤化する。一般的に塩基型 の有効成分は水溶性が低く難溶性な場合が多くこのまま では消化管内での溶解性に乏く充分な薬効が期待できな いため生体に無害な酸との塩を形成させ使用するか、あ るいは製剤化時に塩基型の薬物に酸類を添加するなどの 方法により製剤化されてきた。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明に用いる一般式 (1) で示されるチオウレア誘導体は、ヘリコバクター※

※ピロリ(Helicobacter pylori)に対する抗菌作用およ び抗潰瘍作用を有するものである(特願平3-2271 66)が、酸性物質との塩は結晶性が極めて低くかつ塩 または低級アルキル基を示し ${f X}$ 及び ${f Y}$ は ${f 0}$ 及至 ${f 2}$ の整数 ${f 10}$ 基自体の結晶性が高いという特性があり、従来技術によ る塩の形成は結晶化しにくく、酸性物質を添加して乾式 法あるいは湿式法にて製剤化しても、チオウレア誘導体 と接触し、非晶質化し着色及び分解が起き良好な安定性 が得られず充分な薬効も期待できないものであることが わかった。従って本発明の目的は、良好な溶出性および 安定性を有するチオウレア誘導体の製剤を提供すること

[0004]

【課題を解決するための手段】かかる点から、本発明者 を含有する経口製剤及びその製造方法に関する。詳細に 20 らは一般式(1)で表わされるチオウレア誘導体を有効 成分とする溶出性及び安定性の優れた固形製剤を得るこ とを目的としてその製剤組成について研究を行ってき た。その結果一般式(1)で表わされるチオウレア誘導 体を固形製剤にするに当たり、チオウレア誘導体もしく はその顆粒または/および精製水に溶解したときpHを 6.5以下にする酸性物質もしくはその顆粒をコーティ ングするか、酸又はチオウレア誘導体の一方を造粒また は製錠後コーティングし、他方をドライコーティングす ることにより、溶出特性、安定性が特異的に改善される 固形製剤が得られることを見出し本発明を完成した。つ まり上記本発明とは下記の一般式 (1) で表わされるチ オウレア誘導体:

[0005]

[化2]

$$\begin{array}{c}
R_{1} \\
R_{2}
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
H$$

$$\begin{array}{c}
N \\
H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
H
\end{array}$$

$$\begin{array}{c}
N \\
H$$

$$\begin{array}{c}
N \\$$

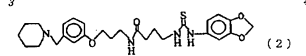
【0006】 [式中R:及びR2は同一又は異なって、そ れぞれ低級アルキル基を示すか、またはR1及びR2が一 緒になって式ー $(CH_2)_x - CHR_3 - (CH_2)_y -$ (式中R₃は水素または低級アルキル基を示しX及びY は0及至2の整数を示す)を有する基を示し、Aは式-CH=CH-又は-CH=N-を示し、1は1又は2で あり、mは0及至2の整数を示し、nは1及至5の整数 を示す。]と、精製水に溶解したときpH6.5以下に なる酸性物質を互いに接触しないように微視的な隔壁を 設けて配合したことを特徴とする経口用製剤である。ま た、上記チオウレア誘導体または/および上記の酸性物 質が、コーティングされている製剤である。また、上記 50 酸性物質が有機酸または酸性塩類からなる製剤である。

【0007】また、本発明は下記の一般式(1)で表わ されるチオウレア誘導体もしくはその顆粒と、精製水に 溶解したときpHを6以下にする酸性物質もしくはその 顆粒のどちらかまたは両成分ともコーティングすること を特徴とする固形製剤及びその製造方法である。本発明 で使用するチオウレア誘導体は結晶性の粉末であり、-般に水に対して難溶性である。そしてチオウレア誘導体 (1) の典型例としては、例えば下記の一般式 (2) で 表わされるTRM-115である。

[0008]

【化3】

-604-



【0009】上記のTRM-115は融点117℃の白色又は微黄色の結晶状の粉末であり、クロロホルムに極めて溶け易く、エチルアルコール、メチルアルコール、アセトニトリルにやや溶け易く、水にはほとんど溶けない。本発明に使用できるチオウレア誘導体は、もちろん上記一般式(2)のものに限定されず上記一般式(1)で表わされるチオウレア誘導体であれば良い。また、酸性物質は生体に対し無毒であればよく、たとえば、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、アスパラギン酸、グルタミン酸、リン酸2水素カリウムなどがあげられる。本発明の微視的な隔壁には、粉末コーティングによる表面処理または成膜性物質のコーティングなどがあげられる。

【0010】粉末コーティングに使用できる成分として は、一般に医薬品に用いられる賦形剤であればよく、た とえば、乳糖、デンプン、タルク、酸化チタン、白糖、 ブドウ糖、リン酸カルシウム、マンニトール、キシリト ール、ソルビトール、炭酸カルシウム結晶セルロースな どあげられる。また、成膜性物質は、生体にとって無毒 性であればよく、例えば、コーティング剤は、ヒドロキ シプロピルセルロース、ヒドロキシルロピルメチルゼル ロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレー ト、メチルセルロース、ポリビニールアルコール、ポリ ピニルピロリドン、カルポキシメチルエチルセルロー ス、エチルセルロース、酢酸フタル酸セルロース、アミ ノアルキルメタアクリレート、メタアクリル酸コポリマ - (EudragidRS, E, L, L30D, NE3 0D)、シェラックなど生体に無害な高分子の成膜性物 質が挙げられる。

【0011】前記のコーティング剤は、他に可塑剤たとえばアセチル化モノグリセリド、ジエチルフタレート、トリアセチン、クエン酸トリエチル、クエン酸アセチルトリエチル、クエン酸トリプチル、又はクエン酸アセチルトリプチルのようなクエン酸エステル、プロピレング*

結合液-1

ヒドロキシプロピルセルロース エチルアルコール

精製水

【0015】乳糖、クロスカルメロースナトリウム、TRM-115をベンチニーダー (PN1: 入江商会)で混合し、結合被-1を加え練合し、ベレッター (EXK-1: 不二パウダル)で造粒する (スクリーン穴径0.

A顆粒-1

乳糖

クロスカルメロースナトリウム TRM-115 *リコール、トリプチリン、グリコール酸プチルフタリル ブチル、グリセリン、ポリエチレングリコール、トリ酢酸グリセリル、セバシン酸ジブチル、フタル酸ジブチル、ヒマシ油、又はアセチルモノグリセリドを添加することも可能である。また、着色剤のようなコーティングの技術分野において周知の他のコーティング添加剤を加えることもできる。

【0012】コーティング剤及びコーティング添加剤の 個々の量は、当業者によって定められる限界の範囲内に おいて変動させることができる。

好適には当該コーティング剤は:

コーティング剤 40~100 (W/W%)

可塑剤 0~ 20 (W/W%)

からなり、コーティングを施していない投与剤形に対して2~30%の量のコーティング剤好ましくは2~14 20%の量にて存在する。用いるコーティング剤は、好ましくはヒドロキシプロビルメチルセルセルロースである。 好ましい可塑剤はプロピレングリコールである。

【0013】本発明の固形製剤は、チオウレア誘導体(1)もしくはチオウレア誘導体に、賦形剤、崩壊剤、結合剤を常法により混合、造粒した粒状物と、有機酸もしくは有機酸に、賦形剤、崩壊剤、結合剤を常法により混合、造粒した粒状物の両成分または一方にコーティングし、顆粒剤、細粒剤、カプセル剤、さらには、崩壊剤、賦形剤等を加え錠剤にすることにより製造することができる。好ましくは当該有機酸の配合量は、TRM-115、80mgに対して10mg~80mgである。以下、実施例を示し本発明を更に詳細に説明する。

[0014]

【実施例】

(実施例1) ヒドロキシプロピルセルロースの全畳をエチルアルコール・水混被 (1:1) に溶かして以下の組成の2.5%(w/w)の溶液を得た。(以下結合液-1)

5 部

97.5 部

97.5 部

6mm)。この湿式顆粒を乾燥し、顆粒を得る。次にこの 顆粒を解砕し18.5メッシュパス42メッシュオンで 分級し以下の組成の顆粒を得る。

78.2部

14.0 部

100.0 部

(4)

特開平6-305960

ヒドロキシプロピルセルロース

結合被 - 1

【0016】コハク酸をピンミル(1602:パウレッ ク) で粉砕し結合液-1を加えベンチニーダーで練合し ペレッターにて造粒する (スクリーン穴径0.6mm)。こ*

B顆粒-1

コハク酸

ヒドロキシプロピルセルロース

【0017】B顆粒-1を以下の組成に示したコーティ※ ※ング液にてスプレーコートする。

コーティング液-1

エチルセルロース クエン酸トリエチル

精製水

エチルアルコール

【0018】B顆粒-1を流動層造粒装置(STREA -1:パウレック)に入れ以下の条件でコーティングし★

充填量

入口温度

噴霧圧

コーティング液流量

スプレーしたコーティング液量

【0019】A顆粒-1とコーティングしたB顆粒-1、乳糖、クロスカルメロースナトリウム、ステアリン 酸マグネシウムを以下の通りとりV型混合機(VK-1:池本理化)にて混合する。次に、一錠当たりのTR☆

A顆粒-1

B顆粒-2

乳糖

クロスカルメロースナトリウム ステアリン酸マグネシウム

【0020】 (実施例2) 実施例1で調製したB顆粒-1に以下の組成に示したコーティング液にてスプレーコ ートする。

コーティング液-2

ヒドロキシプロピルメチルセルロース 25部 ●

> 充填量 給気温度

喷霧空気圧

コーティング液量

【0022】 このコーティングしたB顆粒 (B顆粒 -3 40*する。次に、一錠当たりのTRM -115の含量が80 とする)と、実施例1で調製したA顆粒をクロスカルメ ロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン

酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて混合* A顆粒-1

B顆粒-3 乳糖

> 結晶セルロース クロスカルメロースナトリウム

ステアリン酸マグネシウム

1.8 部 72.0 部

*の湿式顆粒を乾燥し顆粒を得る。次にこの顆粒を解砕し 18.5メッシュパス42メッシュオンで分級し以下の 組成の顆粒を得る。

20.0 部

1.0 部

75.0 部

0.75 部

150.0 部

1500.0 部

★た。

300.0g

20~30℃

 $1 \sim 2 \, \text{kg/m}^{2}$

5 g/分

517.7g

☆M-115の含量が80mgでかつ有機酸の含量が30 mgとなるようにとなるように単発打錠機(KT-2: 池本理化)にて打錠した。

155.20 部

32.25 部

108.05 部

3.5 部 1.0 部

◆プロピレングリコール

エタノール

精製水

5 部

250 部

125部

【0021】B顆粒-1を流動層造粒機に入れ以下の条 件でコーティングした。

500g

40~50℃

 $1 \sim 2 \text{ Kg/cm}^2$

765g

mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるようにとなる ように実施例1と同様に打錠した。

155.20 部

33.33 部

76.97 部

30.0 部

> 3.5 部

1.0 部

【0023】 (実施例3) 実施例1で調製したB顆粒-501に以下の組成に示したコーティング液にてスプレーコ

```
(5)
```

特開平6-305960

ートする。

コーティング液-3

オイドラギットNE30D

83.3 部

166.6 部

【0024】B顆粒-1を流動周造粒機に入れ以下の条* *件でコーティングした。

充填量

500g

給気温度

30~40℃

噴霧空気圧

 $1 \sim 2 \, \text{Kg/cm}^2$

コーティング液量

249.9g

【0025】このコーティングしたB顆粒(B顆粒-4 10%混合し顆粒剤とした。

とする)と、実施例1で調製したA顆粒と下記の割合で※

A顆粒

155.2部

B顆粒-4

30.8部

【0026】(実施例4)実施例1で調製したB顆粒-**★**一トする。

1に以下の組成に示したコーティング液にてスプレーコ★

コーティング液-4

オイドラギットRS100L

2 5

ポリエチレングリコール#6000

2.5 部

エタノール

250 部

精製水

8 0

【0027】B顆粒-1を流動層造粒機に入れ以下の条☆ ☆件でコーティングした。 充填量

500g

給気温度

40~50℃

357.5g

噴霧空気圧

 $1\sim 2\,\mathrm{Kg/cm}^{-2}$

コーティング液量

【0028】このコーティングしたB顆粒(B顆粒-5

とする)と、実施例1で調製したA顆粒にステアリン酸

マグネシウムを加え、V型混合機にて混合する。次に、◆

2号カプセルに充填した。 155.20 部

A顆粒-1 B顆粒-5

33.22 部

ステアリン酸マグネシウム

1.0 部

【0029】(実施例5)実施例1で調製したA顆粒-

*ートする。

1に以下の組成に示したコーティング液にてスプレーコ*

コーティング液-5

25 部

ヒドロキシプロピルメチルセルロース プロピレングリコール

5 部

エタノール

250部

精製水

125部

[0030] A顆粒-1を流動層造粒機に入れ以下の条※ ※件でコーティングした。

充填量

500g

給気温度

40~50℃ $1 \sim 2 \, \text{Kg/cm}^2$

噴霧空気圧

コーティング液量

765g

【0031】このコーティングしたA顆粒(A顆粒-2 とする)と、実施例1で調製したB顆粒-1をクロスカ ルメロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステア リン酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて 混合する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が 80mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるようにと なるように打錠した。

◆1カプセル当たりのTRM-115の含量が80mgで かつ有機酸の含量が30mgとなるようにとなるように

A顆粒-2

164.5 部 31.5 部

B顆粒-1

乳糖

57.0 部

-607-

(6)

特開平6-305960

9

結晶セルロース

30.0 部

クロスカルメロースナトリウム

15.0 部

ステアリン酸マグネシウム

2.0 部

【0032】(実施例6)ヒドロキシプロピルセルロー スの全量をエチルアルコール・水混液(1:1)に溶か* *して以下の組成の2.5%W/Wの溶液を得た。(以下結合 液-1)

10

結合液-1

ヒドロキシプロピルセルロース

5 部

エチルアルコール

97.5 部

精製水

97.5 部

【0033】 クエン酸をピンミルで粉砕し結合液 -1 を 10 ※粒を得る。次にこの顆粒を解砕し18.5 メッシュパス 加えベンチニーダーで練合しペレッターにて造粒する

42メッシュオンで分級し以下の組成の顆粒を得る。

(スクリーン穴径0.6 mm)。この湿式顆粒を乾燥し顆%

B顆粒-6

クエン酸

20.0 部

ヒドロキシプロピルセルロース

1.0 部

【0034】B顆粒-6を流動層造粒機に入れ以下の条★ ★件でコーティングした。

コーティング液-2

ヒドロキシプロピルメチルセルロース

25 部

プロピレングリコール

5 部

エタノール

250 部

精製水

125 部

条件

充填量

500g

給気温度 噴霧空気圧 $4~0\sim5~0~\mathrm{C}$ $1\sim 2 \,\mathrm{Kg/cm}^{\,2}$

コーティング液量

765g

【0035】このコーティングしたB顆粒 (B顆粒-7 とする)と、実施例1で調製したA顆粒をクロスカルメ ロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン 酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて混合☆30

☆する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が80 mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるようにとなる ように打錠した。

A顆粒-1

155.20 部

B顆粒-7

33.33 部

乳糖

64.47 部 30.0 部

結晶セルロース

15.0部

クロスカルメロースナトリウム ステアリン酸マグネシウム

2.0 部

【0036】(実施例7)ヒドロキシプロピルセルロー

◆して以下の組成の2.5%w/wの溶液を得た。(以下結合

スの全量をエチルアルコール・水混液(1:1)に溶か◆

液-1)

結合液-1

ヒドロキシプロピルセルロース

5 97.5 部

エチルアルコール 精製水

97.5 部

【0037】酒石酸をピンミルで粉砕し結合液-1を加 えベンチニーダーで練合しペレッターにて造粒する(ス クリーン穴径0.6㎜)。この湿式顆粒を乾燥し顆粒を* *得る。次にこの顆粒を解砕し18.5メッシュパス42 メッシュオンで分級し以下の組成の顆粒を得る。

部

B顆粒-8

酒石酸

20.0 部

ヒドロキシプロピルセルロース

1.0 部

【0038】B顆粒-8を流動層造粒機に入れ以下の条

件でコーティングした。

コーティング液-2

```
ヒドロキシプロピルメチルセルロース
                                    25 部
                                     5 部
            プロピレングリコール
                                   250 部
            エタノール
                                   125 部
            精製水
           条件
                                   500g
            充填量
                                 40~50℃
            給気温度
            噴霧空気圧
                                   1 \sim 2 \, \text{Kg/cm}^2
            コーティング液量
                                   765g
[0039] このコーティングしたB顆粒 (B顆粒-9 10*する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が80
                               mgでかつ有機酸の含型が30mgとなるようにとなる
とする)と、実施例1で調製したA顆粒をクロスカルメ
ロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン
                               ように打錠した。
酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて混合*
                                   155.20 部
           A顆粒-1
           B顆粒-9
                                    33.33 部
                                    64.47 部
           乳糖
           結晶セルロース
                                    30.0
           クロスカルメロースナトリウム
                                    15.0
                                          部
           ステアリン酸マグネシウム
                                     2.0
                                         部
【0040】 (実施例8) 実施例1のB顆粒-1に結晶 20%核錠とし、外層に実施例1で調製したA顆粒1に結晶セ
セルロースおよびステアリン酸マグネシウムを加え混合
                               ルロースおよびステアリン酸マグネシウムを加え有核打
後5mmφで打錠しさらにコーティングを施し、これを※
                               錠を行った。
           核錠
                                    31.5 部
            B顆粒-1
                                    15.0 部
            結晶セルロース
            ステアリン酸マグネシウム
                                     0.5 部
                              ★エタノール
                                                     250 部
【0041】核錠コーティング下記処方のコーティング
                                                     125部
液を錠剤970部に対してコーティングする。
                               精製水
                                【0042】これを核錠とし外層を1錠あたり以下の処
コーティング液-2
ヒドロキシプロピルメチルセルロース
                       25部
                             30 方で打錠した。
                        5 部
プロピレングリコール
                                   155.2 部
            実施例1のA顆粒-1
                                    40.0 部
            結晶セルロース
                                    10.0 部
            クロスカルメロースナトリウム
                                     1.8 部
            ステアリン酸マグネシウム
【0043】(実施例9)ピンミルで粉砕したコハク酸
                               ィングを行った(B顆粒-11)。
を、ヒドロキシプロピルセルロースを5%含有するエタ
                               B顆粒-11
                                                      10部
ノール溶液を結合液 (結合液-2) として、ノンパレル
                               B顆粒-10
                               結合液-2
                                                       5部
103 (球形ショ糖:フロイント産業社製) に、遠心流
                                                       5部
動コーティング装置 (CF-360:フロイント産業社 40 コーンスターチ
製)を用いて造粒した(B-顆粒10)。
                                【0045】また、同装置を使用し、結合液-1を噴霧
                               しながらTRM-115とコーンスターチを3:1で混
結合液-2
ヒドロキシプロピルセルロース
                               合した粉末を添加し造粒した(A顆粒-3)。
                        5部
                               A颗粒-3
エタノール
                      95部
                                ノンパレル103
                                                      10部
B顆粒-10
ノンパレル103
                       10部
                               TRM115
                                                      15部
                      10部
                               コーンスターチ
                                                       5部
コハク酸
                      10部
                               結合液-2
                                                      20部
結合液-2
                               次に、一カプセル当たりのTRM-115の含量が80
【0044】この顆粒を乾燥したのち、同装置で結合剤
1 を噴霧しながら、コーンスターチを添加し粉末コーテ 50 mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるように2号カ
```

(7)

特開平6-305960

12

(8)

特開平6-305960

13

プセルに充填した。

【0046】(実施例10)結合液-2を媒体とし遠心流動コーティング装置(CF-360)を用い、ノンパレル103に、ピンミルで粉砕した酒石酸、乳糖、TRM115乳糖2倍散を順次ドライコーティングし、造粒しTRM115の含量が80mgになるように2号カプセルに充填した。

ノンパレル103

酒石酸

20部

40部

A顆粒-1 B顆粒-1

乳糖

結晶セルロース

クロスカルメロースナトリウム ステアリン酸マグネシウム

【0048】(比較例2)実施例1のA類粒-1をクロスカルメロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機※

A顆粒-1

乳糖

結晶セルロース

クロスカルメロースナトリウム ステアリン酸マグネシウム

【0049】 (比較例3) 結合液-2を媒体とし遠心流動コーティング装置 (CF-360) を用い、ノンパレル103に、ピンミルで粉砕した酒石酸、TRM115 乳糖 2倍散を順次ドライコーティングし、造粒しTRM115の含量が80mgになるように2号カプセルに充填した。

ノンパレル103

20部 40部

酒石酸 TRM115乳糖2倍散 結合液-2

160部 100部

【0050】(各製剤の比較1)各製剤の溶出性を比較した。溶出試験は、実際の生体(胃液量約40m1、食

100部

TRM115乳糖2倍散

160部

結合液-2

*乳糖

100部

【0047】 (比較例1) 実施例1のA顆粒-1とB顆粒-1をクロスカルメロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて混合する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が80mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるようにとなるように打錠した。

155.2 部

31.5 部

66.3 部

30.0 部

15.0 部

2.0 部

※にて混合する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が80mgとなるようにとなるように打錠した。

155.2部

97.8 部

30.0 部

15.0 部

2.0 部

物の胃内滯留時間平均2時間)をモデル化した下記試験 法で行った。結果を表1に示す。

試験法

容器 200ml容量のビーカー

撹拌方法 撹拌子

試験液 160ml

「日本薬局方崩壊試験液第2液*40ml+精製水12

0 m l) 液温

37±1℃

試験時間 120分

[0051]

【表1】

--610--

15

表1 各製剤からの溶出率 (%)

.	15分	3 0 5	603	120分
実施例1	7 2	8.8	9 3	9 2
実施例 2	68	7.5	88	9 4
実施例3	7 5	8 4	90	96
実施例 4	7 2	8 4	9 4	9 5
実施例 5	76	89	9 5	93
実施例 6	7 2	88	9 4	. 93
実施例 7	6 5	73	80	96
実施例8	7 3	83	89	9 4
実施例9	63	7 2	8 2	9 4
実施例10	88	94	9 7	97
比較例1	6 4	81	9 1	96
比較例2	3 1	4 0	4 6	5 3
比較例3	8 7	9 2	96	96

【0052】(各製剤の比較2)各製剤を40℃に保存し、3カ月後の色の変化を観察した。色の測定には色彩色差計(CR-200:ミノルタカメラ)を使用し、各製剤の試験開始時の明度、彩度、色相を色差基準色とし経時的な変化を ΔE で表した。測定は、錠剤は表面を測定した。また、顆粒剤及びカプセル剤の内容物は、粉体セル(CR-A50:ミノルタカメラ)にとり測定した。また、同時にHPLCによるチオウレア誘導体の定量も行った。定量値は試験開始時を100%ととして表した。結果を表2に示す。

【0053】 【装2】 表2 明度、彩度、色相およびチオ ウレア誘導体量の経時変化

16

	ΔE	定量値
実施例1	1.48	100.1
実施例2	0.99	99.9
実施例3	1.25	100.3
実施例4	1.36	99.0
実施例5	1.12	98.7
実施例6	0.80	99.2
実施例7	0.96	96.5
実施例8	0.05	100.2
実施例9	0.25	98.3
実施例10	1.21	99.7
比較例1	9.35	78.5
比較例2	0.88	99.4
比較例3	7.55	89.3

40

【0054】試験結果1の比較例2の溶出率が低いことより、このチオウレア誘導体には酸の添加が必要であることがわかる。また、試験結果2の比較例1および比較例3の色差の変化が大きくまた定量値が低く、酸との隔壁をもうけない場合は、安定性が悪いことがわかる。このように、チオウレア誘導体は酸と隔壁をもうけ、製剤化することにより、着色もせず安定性の良い製剤とすることができる。

50 [0055]

特開平6-305960

17

【発明の効果】上述した通り本発明により、ヘリコパク ターピロリに対する抗菌作用および抗潰瘍作用を有する チオウレア誘導体の安定性の良い製剤が得られる。

18

【手続補正書】

【提出日】平成5年11月5日

【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】全文

【補正方法】変更

【補正内容】

【書類名】 明細書

【請求項1】 下記の一般式(1)で表わされるチオウ レア誘導体; 【化1】

*【発明の名称】 チオウレア誘導体含有固形製剤

【特許請求の範囲】

$$\begin{array}{c} R_{1} \\ R_{2} \end{array} N \begin{array}{c} A \\ N \\ H \end{array} (CH_{2})_{n-N} \begin{array}{c} N \\ H \\ H \end{array} (CH_{2})_{m} \begin{array}{c} O \\ CH_{2})_{1} \\ (1) \end{array}$$

[式中 R_1 及び R_2 は同一又は異なって、それぞれ低級アルキル基を示すか、または R_1 及び R_2 が一緒になって式ー (CH_2) $_1$ - (式中 R_3 は水素または低級アルキル基を示しX及びYは0及至2の整数を示す)を有する基を示し、Aは式-CH=CH-Xは-CH=N-を示し、Iは1又は2であり、mは0及至2の整数を示し、nは1及至5の整数を示す。]と、精製水に溶解したときp H6.5以下になる酸性物質を互いに接触しないように微視的な隔壁を設けて配合したことを特徴とする経口用製剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は特定のチオウレア誘導体を含有する経口製剤及びその製造方法に関する。詳細には溶出性及び安定性の改善されたチオウレア誘導体含有固形製剤とその製造方法に関する。

[0002]

【従来の技術】薬物を経口製剤の形態にする場合は、乾式法あるいは湿式法などにより顆粒を製しカプセルに充填したりあるいは打錠して製剤化する。一般的に塩基型の有効成分は水溶性が低く難溶性な場合が多くこのままでは消化管内での溶解性に乏く充分な薬効が期待できないため生体に無害な酸との塩を形成させ使用するか、あるいは製剤化時に塩基型の薬物に酸類を添加するなどの方法により製剤化されてきた。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明に用いる一般式 (1)で示されるチオウレア誘導体は、ヘリコパクター ピロリ(Helicobacter pylori)に対する抗菌作用およ※ ※び抗潰瘍作用を有するものである(特願平3-2274 66)が、酸性物質との塩は結晶性が極めて低くかつ塩 基自体の結晶性が高いという特性があり、従来技術によ る塩の形成は結晶化しにくく、酸性物質を添加して乾式 法あるいは湿式法にて製剤化しても、チオウレア誘導体 と接触し、非晶質化し着色及び分解が起き良好な安定性 が得られず充分な薬効も期待できないものであることが わかった。従って本発明の目的は、良好な溶出性および 安定性を有するチオウレア誘導体の製剤を提供すること にある。

[0004]

【課題を解決するための手段】かかる点から、本発明者らは一般式(1)で表わされるチオウレア誘導体を有効成分とする溶出性及び安定性の優れた固形製剤を得ることを目的としてその製剤組成について研究を行ってきた。その結果一般式(1)で表わされるチオウレア誘導体を固形製剤にするに当たり、チオウレア誘導体もしくはその顆粒または/および精製水に溶解したときpHを6.5以下にする酸性物質もしくはその顆粒をコーティングするか、酸又はチオウレア誘導体の一方を造粒または製錠後コーティングし、他方をドライコーティングすることにより、溶出特性、安定性が特異的に改善される固形製剤が得られることを見出し本発明を完成した。つまり上記本発明とは下記の一般式(1)で表わされるチオウレア誘導体;

[0005]

[化2]

$$\begin{array}{c} R_{1} \\ R_{2} \\ \end{array} N \begin{array}{c} A \\ N \\ \end{array} \begin{array}{c} A \\ N \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_{2})_{n} - N \\ N \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_{2})_{m} - CH_{2})_{m} \\ \end{array} \begin{array}{c} CH_{2})_{1} \\ \end{array}$$

【0006】 [式中R1及びR2は同一又は異なって、そ

れぞれ低級アルキル基を示すか、またはR₁及びR₂が一

籍になって式ー (CH2)1-CHR3-(CH2)1- (式中R3は水素または低級アルキル基を示しX及びYは0及至2の整数を示す)を有する基を示し、Aは式ーCH-CH-Xは-CH=N-を示し、1は1又は2であり、mは0及至2の整数を示し、nは1及至5の整数を示す。]と、精製水に溶解したときpH6.5以下になる酸性物質を互いに接触しないように微視的な隔壁を設けて配合したことを特徴とする経口用製剤である。また、上記チオウレア誘導体または/および上記の酸性物質が、コーティングされている製剤である。また、上記酸性物質が有機酸または酸性塩類からなる製剤である。

【0007】また、本発明は下配の一般式(1)で表わ*

*されるチオウレア誘導体もしくはその顆粒と、精製水に 溶解したときpHを6以下にする酸性物質もしくはその 顆粒のどちらかまたは両成分ともコーティングすること を特徴とする固形製剤及びその製造方法である。本発明 で使用するチオウレア誘導体は結晶性の粉末であり、一 般に水に対して難溶性である。そしてチオウレア誘導体 (1)の典型例としては、例えば下記の一般式(2)で 表わされるTRM-115である。

[0008]

(化3]

【0009】上記のTRM-115は融点117℃の白色又は微黄色の結晶状の粉末であり、クロロホルムに極めて溶け易く、エチルアルコール、メチルアルコール、アセトニトリルにやや溶け易く、水にはほとんど溶けない。本発明に使用できるチオウレア誘導体は、もちろん上記一般式(2)のものに限定されず上記一般式(1)で表わされるチオウレア誘導体であれば良い。また、酸性物質は生体に対し無毒であればよく、たとえば、コハク酸、酒石酸、クエン酸、リンゴ酸、アスパラギン酸、グルタミン酸、リン酸2水素カリウムなどがあげられる。本発明の微視的な隔壁には、粉末コーティングによる表面処理または成膜性物質のコーティングなどがあげられる。

【0010】粉末コーティングに使用できる成分として は、一般に医薬品に用いられる賦形剤であればよく、た とえば、乳糖、デンプン、タルク、酸化チタン、白糖、 ブドウ糖、リン酸カルシウム、マンニトール、キシリト ール、ソルビトール、炭酸カルシウム結晶セルロースな どあげられる。また、成膜性物質は、生体にとって無毒 性であればよく、例えば、コーティング剤は、ヒドロキ シプロピルセルロース、ヒドロキシプロピルメチルセル ロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロースフタレー ト、メチルセルロース、ポリピニールアルコール、ポリ ビニルピロリドン、カルポキシメチルエチルセルロー ス、エチルセルロース、酢酸フタル酸セルロース、アミ ノアルキルメタアクリレート、メタアクリル酸コポリマ - (EudragidRS, E, L, L30D, NE3 0D)、シェラックなど生体に無害な高分子の成膜性物 質が挙げられる。

【0011】前記のコーティング剤は、他に可塑剤たとえばアセチル化モノグリセリド、ジエチルフタレート、トリアセチン、クエン酸トリエチル、クエン酸アセチルトリエチル、クエン酸トリプチル、又はクエン酸アセチルトリプチルのようなクエン酸エステル、プロピレング

リコール、トリブチリン、グリコール酸ブチルフタリルブチル、グリセリン、ポリエチレングリコール、トリ酢酸グリセリル、セパシン酸ジブチル、フタル酸ジブチル、ヒマシ油、又はアセチルモノグリセリドを添加することも可能である。また、着色剤のようなコーティングの技術分野において周知の他のコーティング添加剤を加えることもできる。

【0012】コーティング剤及びコーティング添加剤の 個々の量は、当業者によって定められる限界の範囲内に おいて変動させることができる。

好適には当該コーティング剤は:

コーティング剤

40~100 (\\/\\%)

可勞剤

0~ 20 (W/W%)

からなり、コーティングを施していない投与剤形に対して2~30%の量のコーティング剤好ましくは2~14%の量にて存在する。用いるコーティング剤は、好ましくはヒドロキシプロピルメチルセルロースである。好ましい可塑剤はプロピレングリコールである。

【0013】本発明の固形製剤は、チオウレア誘導体(1)もしくはチオウレア誘導体に、賦形剤、崩壊剤、結合剤を常法により混合、造粒した粒状物と、有機酸もしくは有機酸に、賦形剤、崩壊剤、結合剤を常法により混合、造粒した粒状物の両成分または一方にコーティングし、顆粒剤、細粒剤、カプセル剤、さらには、崩壊剤、賦形剤等を加え錠剤にすることにより製造することができる。好ましくは当該有機酸の配合量は、TRMー115、80mgに対して10mg~80mgである。以下、実施例を示し本発明を更に詳細に説明する。

[0014]

【実施例】

(実施例1) ヒドロキシブロビルセルロースの全量をエチルアルコール・水混液(1:1)に溶かして以下の組成の2.5%(w/w)の溶液を得た。(以下結合液-1)

結合液-1

ヒドロキシプロピルセルロース

エチルアルコール

【0015】乳糖、クロスカルメロースナトリウム、T RM-115をペンチニーダー (PN1: 入江商会) で 混合し、結合液-1を加え練合し、ペレッター (EXK -1:不二パウダル)で造粒する(スクリーン穴径0.*

A顆粒-1

クロスカルメロースナトリウム

TRM-115

結合液-1

【0016】コハク酸をピンミル(1602:パウレッ ク) で粉砕し結合液-1を加えベンチニーダーで練合し ペレッターにて造粒する (スクリーン穴径0.6mm)。こ※

B顆粒-1

コハク酸

結合液-1

【0017】B顆粒-1を以下の組成に示したコーティ★ ★ング液にてスプレーコートする。

コーティング液-1

エチルセルロース

クエン酸トリエチル

精製水

エチルアルコール

【0018】B顆粒-1を流動層造粒装置(STREA -1:パウレック)に入れ以下の条件でコーティングし☆

充填量

入口温度

噴霧圧

コーティング液流量

スプレーしたコーティング液量

【0019】A顆粒-1とコーティングしたB顆粒-2、乳糖、クロスカルメロースナトリウム、ステアリン 酸マグネシウムを以下の通りとりV型混合機(VK-

1:池本理化)にて混合する。次に、一錠当たりのTR◆

A顆粒-1

B顆粒-2

乳糖

クロスカルメロースナトリウム ステアリン酸マグネシウム

【0020】 (実施例2) 実施例1で調製したB顆粒-1に以下の組成に示したコーティング液にてスプレーコ ートする。

コーティング液-2

ヒドロキシプロピルメチルセルロース 25 部

充填量

給気温度

噴霧空気圧

コーティング液量

5 部

97.5 部

97.5 部

*6㎜)。この湿式顆粒を乾燥し、顆粒を得る。次にこの 顆粒を解砕し18.5メッシュを通り42メッシュに残 る顆粒を分級し以下の組成の顆粒を得る。

78.2 部

14.0 部

100.0 部

72.0 部

※の湿式顆粒を乾燥し顆粒を得る。次にこの顆粒を解砕し 18.5メッシュを通り42メッシュに残る顆粒を分級 し以下の組成の顆粒を得る。

20.0 部

6.0 部

75.0 部

0.75 部

150.0 部

1500.0 部

☆た。得られた顆粒をB顆粒-2とする。

302.25g

20~30℃

 $1\sim 2 \text{ Kg/m}^{-2}$

5 g/分

461.3g

◆M-115の含量が80mgでかつ有機酸の含量が30 mgとなるようにとなるように単発打錠機(KT-2: 池本理化) にて打錠した。

155.20 部

32.25 部

108.05 部

3.5 部 1.0 部

プロピレングリコール

250 部

エタノール 精製水

125 部

5 部

【0021】B顆粒-1を流動層造粒機に入れ以下の条

件でコーティングした。

500g

40~50℃

 $1 \sim 2 \text{ Kg/cm}^2$

765g

```
*する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が80
【0022】このコーティングしたB顆粒(B顆粒-3
とする)と、実施例1で調製したA顆粒をクロスカルメ
                               mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるようにとなる
                               ように実施例1と同様に打錠した。
ロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン
酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて混合*
                                 155.20 部
           A顆粒-1
                                  33.42 部
           B顆粒-3
                                  76.97 部
           乳糖
           結晶セルロース
                                  30.0 部
           クロスカルメロースナトリウム
                                    3.5
                                       部
           ステアリン酸マグネシウム
                                    1.0
                                       部
                              ※ートする。
【0023】 (実施例3) 実施例1で調製したB顆粒-
1に以下の組成に示したコーティング液にてスプレーコ※
           コーティング液-3
            オイドラギットNE30D
                                  83.3 部
                                 166.6 部
            精製水
【0024】B顆粒-1を流動層造粒機に入れ以下の条★ ★件でコーティングした。
            充填量
            給気温度
                                 30~40℃
                                   1 ~ 2 Kg/cm 2
            噴霧空気圧
                                 249.9g
            コーティング液盤
【0025】このコーティングしたB顆粒(B顆粒ー4
                              ☆混合し顆粒剤とした。
とする)と、実施例1で調製したA顆粒と下記の割合で☆
                                 155.2 部
           A顆粒-1
                                  31.7 部
           B顆粒-4
【0026】 (実施例4) 実施例1で調製したB顆粒-
                              ◆ートする。
1に以下の組成に示したコーティング液にてスプレーコ◆
           コーティング液-4
            オイドラギットRS100L
                                       部
                                  2 5
            ポリエチレングリコール#6000
                                    2.5 部
            エタノール
                                 250
                                  8 0
            特製水
                              *件でコーティングした。
【0027】B顆粒-1を流動層造粒機に入れ以下の条*
                                   500g
                                 40~50℃
            給気温度
                                   1 \sim 2 \text{ Kg/cm}^2
            喷霧空気圧
                                 357.5g
            コーティング液量
【0028】このコーティングしたB顆粒(B顆粒-5
                              ※1カプセル当たりのTRM-115の含量が80mgで
                               かつ有機酸の含量が30mgとなるようにとなるように
とする) と、実施例1で調製したA顆粒にステアリン酸
マグネシウムを加え、V型混合機にて混合する。次に、※
                               2号カプセルに充填した。
           A顆粒-1
                                  155.20 部
           B顆粒-5
                                   31.89 部
           ステアリン酸マグネシウム
                                    1.0 部
【0029】(実施例5)実施例1で調製したA顆粒-
                              ★ートする。
1に以下の組成に示したコーティング液にてスプレーコ★
           コーティング液-5
            ヒドロキシプロピルメチルセルロース
                                    25 部
            プロピレングリコール
                                     5 部
            エタノール
                                   250部
            精製水
                                   125部
```

件でコーティングした。

【0030】A顆粒-1を流動層造粒機に入れ以下の条

充填量 500g 給気温度 40~50℃ 噴霧空気圧 $1\sim 2 \,\mathrm{Kg/cm}^{2}$ コーティング液量 765g 【0031】このコーティングしたA顆粒(A顆粒-2 *混合する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が とする)と、実施例1で調製したB顆粒-1をクロスカ 80mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるようにと ルメロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステア なるように打錠した。 リン酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて* A顆粒-2 172.8 部 B顆粒-1 30.2 部 乳糖 57.0 部 結晶セルロース 30.0 部 クロスカルメロースナトリウム 15.0 部 ステアリン酸マグネシウム 2.0 部 【0032】 (実施例6) クエン酸をピンミルで粉砕し ※を乾燥し顆粒を得る。次にこの顆粒を解砕し18.5メ 結合液-1を加えベンチニーダーで練合しペレッターに ッシュを通り42メッシュに残る顆粒を分級し以下の組 て造粒する(スクリーン穴径0.6mm)。この湿式顆粒※ 成の顆粒を得る。 B顆粒-6 クエン酸 20.0 部 結合液-1 6.0 部 【0033】B顆粒-6を流動層造粒機に入れ以下の条★ ★件でコーティングした。 コーティング液-2 ヒドロキシプロピルメチルセルロース 25 部 プロピレングリコール 5 部 エタノール 250 部 125 部 精製水 条件 充填量 500g給気温度 40~50℃ 噴霧空気圧 $1\sim 2$ Kg/cm 2 コーティング液量 765g 【0034】このコーティングしたB顆粒(B顆粒-7 ☆する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が80 とする) と、実施例1で調製したA顆粒をクロスカルメ mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるようにとなる ロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン ように打錠した。 酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて混合☆ A顆粒-1 155.20 部 B顆粒-7 33.42 部 64.47 部 30.0 結晶セルロース クロスカルメロースナトリウム 15.0 船 2.0 ステアリン酸マグネシウム 【0035】 (実施例7) 酒石酸をピンミルで粉砕し結 ◆乾燥し顆粒を得る。次にこの顆粒を解砕し18.5メッ 合被-1を加えベンチニーダーで練合しペレッターにて シュを通り42メッシュに残る顆粒を分級し以下の組成

の顆粒を得る。

20.0 部

25 部

件でコーティングした。

6.0 部

造粒する(スクリーン穴径0.6㎜)。この湿式顆粒を◆

結合液-1

コーティング液-2

ヒドロキシプロピルメチルセルロース

【0036】B顆粒-8を流動層造粒機に入れ以下の条

B顆粒-8 酒石酸

プロピレングリコール 5 部 エタノール 250 部 精製水 125 部 条件 充填量 500g 給気温度 40~50℃ 噴霧空気圧 1~2 Kg/cm²

【0037】このコーティングしたB顆粒(B顆粒-9とする)と、実施例1で調製したA顆粒をクロスカルメロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて混合*

コーティング液量

A顆粒-1 B顆粒-9

乳糖

結晶セルロース

クロスカルメロースナトリウム ステアリン酸マグネシウム

【0038】(実施例8) 実施例1のB顆粒-1に結晶 セルロースおよびステアリン酸マグネシウムを加え混合 後5mmφで打錠しさらにコーティングを施し、これを※

核錠

B顆粒-1

結晶セルロース

ステアリン酸マグネシウム

【0039】核錠コーティング

下記処方のコーティング液を錠剤970部に対してコーティングする。

コーティング液-2

ヒドロキシプロピルメチルセルロース 25 部 ★

A顆粒-1

結晶セルロース

クロスカルメロースナトリウム ステアリン酸マグネシウム

【0041】 (実施例9) ピンミルで粉砕したコハク酸を、ヒドロキシプロピルセルロースを5%含有するエタノール溶液を結合液 (結合液-2) として、ノンパレル103 (球形ショ糖:フロイント産業社製) に、遠心流動コーティング装置 (CF-360:フロイント産業社製) を用いて粉末コーティングした (B-顆粒10)。結合液-2

ヒドロキシプロピルセルロース5部エタノール95部B顆粒-1010部ノンパレル10310部コハク酸10部結合液-210部

【0042】この顆粒を乾燥したのち、同装機で結合剤 1を噴霧しながら、コーンスターチを添加し粉末コーティングを行った(B顆粒-11)。 *する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が80 mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるようにとなる ように打錠した。

155.20 部

765g

33.42 部

64.47 部

30.0 部 15.0 部

20.0 pp

2.0 部

※核錠とし、外層に実施例1で調製したA顆粒1に結晶セルロースおよびステアリン酸マグネシウムを加え有核打 錠を行った。

30.2 部

15.0 部

0.5 部

★プロピレングリコール 5 部 エタノール 250 部

精製水 1 2 5 部 【0040】これを核錠とし外層を1錠あたり以下の処

方で打錠した。

155.2 部40.0 部

10.0 部

1.8部

B顆粒-11

B 顆粒-1010部結合液-25部コーンスターチ5部

【0043】また、同装置を使用し、結合液-1を噴霧 しながらTRM-115とコーンスターチを3:1で混

A顆粒-3

 ノンパレル I 0 3
 1 0 部

 TRM I 1 5
 1 5 部

 コーンスターチ
 5 部

 結合液 - 2
 2 0 部

合した粉末を添加し造粒した(A顆粒-3)。

次に、一カプセル当たりのTRM-115の含量が80mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるように2号カプセルに充填した。

【0044】(実施例10)結合液-2を媒体とし遠心

流動コーティング装置 (CF-360) を用い、ノンパレル103に、ピンミルで粉砕した酒石酸、乳糖、TRM115乳糖2倍散を順次粉末コーティングし、造粒しTRM115の含量が80mgになるように2号カプセルに充填した。

ノンパレル103

20部

酒石酸

40部

乳糖

100部

A顆粒-1 B顆粒-1

乳糖

結晶セルロース

クロスカルメロースナトリウム ステアリン酸マグネシウム

【0046】(比較例2)実施例1のA顆粒-1をクロスカルメロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機※

A颗粒-1

乳糖

結晶セルロース

クロスカルメロースナトリウム ステアリン酸マグネシウム

【0047】 (比較例3) 結合液-2を媒体とし遠心流動コーティング装置 (CF-360) を用い、ノンパレル103に、ピンミルで粉砕した酒石酸、TRM115 乳糖 2倍散を順次ドライコーティングし、造粒しTRM115の含量が80mgになるように2号カプセルに充填した。

ノンパレル103

20部

酒石酸

40部

TRM115乳糖2倍散 結合液-2 160部

【0048】(各製剤の比較1) 各製剤の溶出性を比較 した。溶出試験は、実際の生体(胃液量約40m1、食 物の胃内滯留時間平均2時間)をモデル化した下記試験 *TRM115乳糖2倍散

160部

結合液-2

【0045】 (比較例1) 実施例1のA顆粒-1とB顆粒-1をクロスカルメロースナトリウム、乳糖、結晶セルロース、ステアリン酸マグネシウムを以下の通りとり、V型混合機にて混合する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が80mgでかつ有機酸の含量が30mgとなるようにとなるように打錠した。

155.2 部

30.2 部

66.3 部

30.0 部

15.0 部

2.0 部

※にて混合する。次に、一錠当たりのTRM-115の含量が80mgとなるようにとなるように打錠した。

155.2 部

97.8 部

30.0 部

15.0 部

2.0 部

法で行った。結果を表1に示す。

試験法

容器 200m1容量のピーカー

撹拌方法 撹拌子

試験液 160ml

(日本薬局方崩壊試験液第2液*40m1+精製水12

0 m l) 液温

37±1℃

試験時間 120分 【0049】

-【表 1 】

--618--

表1 各製剤からの溶出率 (%)

	15分	30分	60分	120分
実施例 1	7 2	8.8	9 3	9 2
実施例2	6 8	. 75	88	9 4
実施例3	7 5	8 4	90	96
尖施例 4	7 2	8 4	9 4	9 5
実施例 5	76	89	9 5	93
実施例 6	7 2	88	9 4	93
実施例7	6 5	73	80	96
実施例8	7 3	8 3	89	94
実施例9	6 3	7 2	8 2	9 4
実施例10	8 8	94	9 7	9 7
比較例1	6 4	. 81	91	9 6
比較例2	3 1	4 0	4 6	5 3
比較例3	8 7	9 2	96	96

【0050】(各製剤の比較2)各製剤を40℃に保存し、3カ月後の色の変化を観察した。色の測定には色彩色差計(CR-200:ミノルタカメラ)を使用し、各製剤の試験開始時の明度、彩度、色相を色差基準色とし経時的な変化を ΔE で表した。測定は、錠剤は表面を測定した。また、顆粒剤及びカプセル剤の内容物は、粉体セル(CR-A50:ミノルタカメラ)にとり測定した。また、同時にHPLCによるチオウレア誘導体の定量も行った。定量値は試験開始時を100%ととして表した。結果を表2に示す。

【0051】 【安2】

表 2 明度、彩度、色相およびチオ ウレア誘導体量の経時変化

	ΔE	定量値
実施例1	1.48	100.1
実施例2	0.99	99.9
実施例3	1.25	100.3
実施例4	1.36	99.0
実施例5	1.12	98.7
実施例6	0.80	99.2
実施例7	0.96	96.5
実施例8	0.05	100.2
実施例9	0.25	98.3
実施例10	1.21	99.7
比較例1	9.35	78.5
比較例2	0.88	99.4
比較例3	7.55	89.3

【0052】試験結果1の比較例2の溶出率が低いことより、このチオウレア誘導体には酸の添加が必要であることがわかる。また、試験結果2の比較例1および比較例3の色差の変化が大きくまた定量値が低く、酸との隔壁をもうけない場合は、安定性が悪いことがわかる。このように、チオウレア誘導体は酸と隔壁をもうけ、製剤化することにより、着色もせず安定性の良い製剤とすることができる。

[0053]

(18)

特開平6-305960

【発明の効果】上述した通り本発明により、ヘリコバク ターピロリに対する抗菌作用および抗潰瘍作用を有する

チオウレア誘導体の安定性の良い製剤が得られる。

フロントページの続き

C 0 7 D 317/58

(51) Int. Cl. 5

識別記号 庁内整理番号

FΙ

技術表示箇所

(72)発明者 渡邊 富夫

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地

テルモ株式会社内

(72)発明者 鈴木 啓紀

神奈川県足柄上郡中井町井ノ口1500番地 テルモ株式会社内